C 08 g, 3 **(51)** C 07 f BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND **PATENTAMT** Deutsche Kl.: 39 b5, 31/24 12 o, 26/03 (1) (1) Offenlegungsschrift 1812562 P 18 12 562.7 Aktenzeichen: 21 Anmeldetag: 4. Dezember 1968 2 Offenlegungstag: 18. Juni 1970 **43** Ausstellungspriorität: Unionspriorität 30 Datum: **2** Land: (3) Aktenzeichen: 3 Silylsubstituierte Harnstoffderivate **(54)** Bezeichnung:

Anmelder: Farbenfabriken Bayer AG, 5090 Leverkusen

Als Erfinder benannt: Gölitz, Dr. Hans Dietrich, 5000 Köln-Stammheim;

Degener, Dr. Eberhart; 5090 Leverkusen; Oertel, Dr. Günter, 5000 Köln-Flittard; Simmler, Dr. Walter, 5074 Odenthal-Schlinghofen;

Schmelzer, Dr. Hans-Georg, New Martinsville, W. Va. (V. St. A.)

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

DT 1812562

61

@

(71)

@

Zusatz zu:

Vertreter:

Ausscheidung aus:

FARBENFABRIKEN BAYER AG

LEVERKUSEN-Bayerwerk 3. Dezember 1968
Patent-Abteilung H/By

Silylsubstituierte Harnstoffderivate

Die Erfindung betrifft neue carbofunktionelle Organosilane, die man als carbamatmodifizierte Harnstoffderivate auffassen kann, entsprechend der Formel

$$\left[(RO-)_{3-a} Si(R')_{a} - CH - N - C - NH - Q' - NH - C - O + C_{n}H_{2n} - O + D - C_{n}H_{2n} - O + D -$$

Darin, wie auch in sämtlichen nachfolgenden Formeln, ist

- R ein Alkyl- oder Cycloalkylrest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Phenylrest,
- R' ein gegebenenfalls halogen- oder cyansubstituierter Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen,
- R" ein Wasserstoffatom oder ein Methyl- oder Phenylrest,
- R" ein Wasserstoffatom oder ein gegebenenfalls halogen- oder cyansubstituierter Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen,
- Q' ein Alkylanrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, ein Cycloalkylen-, Arylalkylen-, Arylen- oder Alkylarylenrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen oder ein vom Diphenylmethan durch Entzug von zwei Wasserstoffatomen abgeleiteter Arylenrest,

- Q ein ein- bis sechswertiger gesättigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen,
- a = 0, 1, 2 oder 3,
- n = 2, 3 oder 4,

 $\left(\cdot \right)$

D

- b = null oder eine der ganzen Zahlen von 1 bis 200,
- c = Wertigkeitszahl von Q,

wobei diese Reste und Zahlenwerte an jeder Stelle einer Molekel unabhängig voneinander gewählt sind.

Zur Herstellung dieser Verbindungen verfährt man erfindungsgemäß in der Weise, daß man ein Aminoalkylsilanderivat der Formel

mit einem isocyanatmodifizierten Carbamidsäureester der Formel

$$\begin{bmatrix} OCN-Q'-NH-C-O-C_nH_{2n}-O-b \end{bmatrix}_c Q$$

bei einer Temperatur zwischen -20 und 150°C, vorzugsweise zwischen 20 und 60°C, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt.

Diese Umsetzung verläuft im allgemeinen exotherm; nötigenfalls ist ihr Verlauf durch Kühlung zu mäßigen und bei Nachlassen durch Erwärmen beschleunigt zu Ende zu führen. Als Verdünnungsmittel eignen sich sowohl inerte Lösungsmittel, wie Cyclohexan

Le A 11 911

oder Toluol, als auch alkoholische Hydroxylverbindungen, einschließlich höhermolekularer, und Gemische dieser Arten. Die
Hydroxylverbindungen können zum Verdünnen deshalb verwendet
werden, weil Isocyanate bekanntlich mit Aminen wesentlich
schneller reagieren als mit Alkoholen. Hat man als Verdünnungsmittel eine nichtflüchtige, höhermolekulare Hydroxylverbindung
gewählt, insbesondere beispielsweise einen Polyalkylenglykolmonoalkyläther der Formel

$$\left[HO \leftarrow C_n H_{2n} - O \rightarrow_{\overline{b}}\right]_c Q.$$

so ist es oft vorteilhaft, diesen Polyäther im Reaktionsprodukt zu belassen. Falls man dagegen ein flüchtiges Lösungsmittel zum Verdünnen verwendet hat, so entfernt man es in der Regel aus dem Umsetzungsprodukt durch Destillation, in einigen Fällen mit Vorteil in einem Dünnschichtverdampfer.

Die neuen Produkte eignen sich als Haftung vermittelnde Zwischenschichten auf silicatischen Oberflächen, die mit Kunststoffen übersogen werden, ferner als grensflächenaktive Agentien und als Vorprodukte zur Herstellung von Organopolysiloxanharzen. Ihre Harnstoff- wie auch ihre Carbamatgruppierung verleihen ihnen eine gewisse Polarität und bewirken damit im Vergleich zu den nicht funktionellen Organosiliciumverbindungen eine Verminderung der gelegentlich nachteiligen Löslichkeit in unpolaren Lösungsmitteln. Darüber hinaus ist ihre Viskosität, verursacht durch die Harnstoffgruppierung, verhältnismäßig hoch, was für manche Organopolysiloxanharze erstrebenswert ist.

Die zur Herstellung der neuen Produkte verwendeten Aminomethylsilanderivate werden nach bekannter Methode durch Umsetzung eines Chlor- oder Brommethylsilanderivats der Formel

mit einem Amin der Formel R"'NH2 bei einer Temperatur zwischen 20 und 150°C, vorzugsweise zwischen 50 und 120°C, hergestellt.

Mit Vorteil wählt man dazu primäre Amine mit Siedepunkten oberahalb 40°C, wie Cyclohexylamin oder Isobutylamin, die vorzugsweise in fünf- bis zehnfachem Überschuß angewendet werden und dann als Komponente des zu gewinnenden Resktionsproduktes und zugleich als Säurebinder und als Verdünnungsmittel dienen.

So kann man die in den nachfolgenden Beispielen verwendeten Aminomethylsilanderivate folgendermaßen herstellen:

A) Zu 992 g (10 Mol) Cyclohexylamin gibt man unter Rühren 394 g (2 Mol) Dimethyl-(brommethyl)-äthoxysilan, wobei die Temperatur auf ungefähr 100°C ansteigt. Anschließend erhitzt man das Reaktionsgemisch 2 Stunden lang zum Sieden unter Rückfluß und filtriert das ausgefallene Aminsalz nach Erkalten ab. Durch fraktionierte Destillation des Filtrats erhält man bei 18 Torr zwischen 115 und 118°C das N-Cyclohexyl-(aminomethyl)-dimethyläth-oxysilan der Formel

Le A 11 911

()

$$c_{2}H_{5}O-si(CH_{3})_{2}-CH_{2}-NH-$$

B) 356 g (3,6 Mol) wasserfreien Cyclohexylamins erwärmt man auf 45°C und gibt dazu allmählich, so daß sich die Temperatur zwischen 60 und 70°C hält, 136 g (0,6 Mol) Methyl-(brommethyl)-diäthoxysilan. Danach erhitzt man das Gemisch noch eine Stunde lang auf 100°C und filtriert es dann bei Raumtemperatur. Durch fraktionierte Destillation des Filtrats erhält man bei 14 Torr zwischen 130 und 133°C das N-Cyclohexyl-(aminomethyl)-methyldiäthoxysilan der Formel

mit dem Brechungsindex n_D²⁰= 1,4460.

C) Zu 136 g (1,86 Mol) n-Butylamin gibt man bei ungefähr 60°C tropfenweise 103,5 g (0,31 Mol) &-Brombenzyltriäthoxysilan, das sich in bekannter Weise durch Bromieren von Benzyltrichlorsilan und nachfolgende Äthanolyse herstellen läßt. Danach erhitzt man das Reaktionsgemisch weitere 3 Stunden lang zum Sieden unter Rückfluß und befreit es von überschüssigem Amin durch Druckminderung auf 15 Torr und Erhitzen bis auf 80°C. Den Rückstand löst man in 100 cm³ wasserfreien Cyclohexans, filtriert das ausgefallene Butylammoniumbromid ab und erhält durch fraktionierte Destillation bei 0,03 Torr zwischen 100 und 105°C das d-(Butylamino)-benzyltriäthoxysilan der Formel

als farblose Flüssigkeit mit dem Brechungsimder nD = 1,4705.

Die isocyanatmodifizierten Carbamidsäureester erhält man nach ebenfalls bekannten Verfahren durch Umsetzung von Diisocyanaten, z.B. Toluylendiisocyanat-(2,4) oder Hexamethylendiisocyanat, mit Hydroxylverbindungen der Formel

$$\left[HO-\left(-C_{n}H_{2n}-O-\frac{1}{b}\right]_{c}Q,$$

Wobei man vorzugsweise das Diisocyanat in einem erheblichen Überschuß, so daß die Zahl der OCN-Gruppen im anfänglichen Reaktionsgemisch das Zwei- bis Sechsfache der Zahl der HO-Gruppen beträgt, anwendet und das am Ende der Reaktion übriggebliebene Diisocyanat durch Destillation entfernt, auch hier vorteil- hafterweise in einem Dünnschichtverdampfer.

Die in den nachfolgenden Beispielen verwendeten isocyanatmodifizierten Carbamidsäureester lassen sich in folgender Weise herstellen:

1) Von einem wasserfreien Polyalkylenglykolmonobutyläther, der in bekannter Weise durch Oxalkylierung von je 1 Mol n-Butanol zuerst mit 17 Mol Äthylenoxyd und weiterhin mit 13 Mol Propylen-oxyd hergestellt ist und dessen Molgewicht im Mittel 1550 g beträgt, mischt man 3000 g bei 20 bis 25° C mit 1740 g (10 Mol)

 \bigcap

Toluylendiisocyanat-(2,4) und erhitzt das Gemisch 5 Stunden lang auf 70°C. Dann befreit man das Reaktionsprodukt von dem überschüssigen Toluylendiisocyanat durch nötigenfalls wieder-holte Dünnschichtdestillation bei 0,1 bis 0,2 Torr und 150°C. Als Rückstand srhält man ohne nennenswerten Ausbeuteverlust ein hellgelbes Öl, dessen Zusammensetzung der Formel

entspricht. Sein Gehalt an OCN-Gruppen beträgt 2,62 Gewichtsprozent, sein Molgewicht im Mittel demnach 1605 g.

Oxalkylierung von je 1 Mol 1,2-Dihydroxypropan mit 28,4 Mol Propylenoxyd hergestellt ist und dessen Molgewicht im Mittel 2000 g beträgt, mischt man 1000 g mit 522 g (3 Mol) Toluylendiisocyanat-(2,4) und erhitzt das Gemisch 6 Stunden lang auf 70°C. Dann befreit man das Reaktionsgemisch in einem Dünnschichtverdampfer bei 0,2 Torr und 150°C von überschüssigem Toluylendiisocyanat. Der Rückstand ist entsprechend der Formel

mit p im Mittel = 28,4 zusammengesetzt. Sein Gehalt an OCN-Gruppen beträgt 3,75 Gewichtsprozent, sein Äquivalentgewicht somit 1120 g.

3) Von einem Polyalkylenglykol, das in bekannter Weise durch Oxalkylierung von je 1 Mol 1,2-Dihydroxypropan zuerot mit 59,8 Mol Propylenoxyd und weiterhin mit 11,6 Mol Äthylenoxyd hergestellt ist und dessen Molgewicht 4000 g beträgt, mischt man 1500 g bei Raumtemperatur mit 522 g (3 Mol) Toluylendi-isocyanet - (2,4) und erhitzt das Gemisch 6 Stunden lang auf 70°C. Dann befreit man das Reaktionsgemisch in einem Dungschichtverdampfer bei 0,1 bis 0,2 Torr und 150°C von üborschüssigem Toluylendiisocyanat. Als Rückstand erhält man gin man klares, hellgelbes Öl, dessen Zusammensetzung der Formel

$$\begin{bmatrix} C_{3}H_{4} & C_{3}H_{6} & C$$

mit r im Mittel = 11,6 und s im Mittel = 59,8 entspricht. Sola Gehalt an OCM-Gruppen beträgt 2,1 Gewichtsprozent, soin Leuisvalentgewicht 2000 g.

4) Von einem Trihydroxypolyäther, der in bekannter Weico durch Omalkylierung von je 1 Hol 1,1,1-Trimethylolpropca sugret Edt 7,5 Mol Äthylenoxyd und weiterhin mit 53 Mol Propylenoxyd heregestellt ist und dessen Molgewicht im Mittel 3430 g boträgt, mischt man 1000 g bei Raumtemperatur mit 348 g (2 Hel) Tolmylomediisocyanat-(2,4) und erhitzt des Gemisch 6 Stunden lang suf 70°C. Dann befreit man das Reaktionsprodukt in einem Dunneschichtverdampfer bei 0,1 bis 0,2 Torr und 150°C von über-ochübsigem Touylendiisocyanat.

Als Rückstand erhält man ein hellgelbes Öl, dessen Zusammensetzung der Formel

mit t im Mittel = 53 und v im Mittel = 7,5 entspricht. Sein Gehalt an OCN-Gruppen beträgt 3,35 Gewichtsprozent, sein Äquivalentgewicht demnach 1255 g.

5) 130 g (1 Mol) 2-Äthylhexanol gibt man unter Rühren bei 80 bis 90°C tropfenweise zu 1008 g (6 Mol) Hexamethylendiisocyanat und hält das Gemisch dann weitere 5 Stunden lang bei 80°C. Danach befreit man es in einem Dünnschichtverdampfer bei 0,3 Torr und 150°C von überschüßeigem Diisocyanat. Es hinterbleibt eine klare, niederviskose, hellgelbe Flüssigkeit, deren Zusammensetzung der Formel

entspricht und deren OCN-Gehalt 15 Gewichtsprozent beträgt.

Beispiel 1

161 g (0,1 Mol) eines isocyanatmodifizierten Carbamidsäureesters der Formel

Le A 11 911

mischt man mit 21,5 g (0,1 Mol) N-Cyclohexyl-(aminomethyl)dimethyläthoxysilan und rührt das Gomisch 20 Stunden lang, wobei
die Temperatur vorübergehend bis auf 45°C ansteigt. Das am Endo
der Reaktion vorliegende Produkt ist ein hellgelbes, klares,
viskoses Öl, das in Wasser löslich ist, von einer Zusammensetzung entsprechend der Formel

Beispiel 2

112 g (0,1 Grammäquivalent) eines isocyanatmodifizierten Carba amidsäureesters, wie er vorangehend unter 2) beschrieben ist, mischt man mit 24,5 g (0,1 Mol) N-Cyclohexyl-(aminomethyl)-methyldiäthoxysilan und rührt das Gemisch bei Raumtemperatur zunächst eine Stunde lang bei Atmosphärendruck, dann bei 0,5 Torr noch eine halbe Stunde lang zur Entgasung. Das verbleibende Produkt ist entsprechend der Formel

$$\begin{bmatrix} (c_{2}H_{5}O_{-})_{2}S_{1}(CH_{3}) - CH_{2} - N - C - NH \\ 0 \\ H \end{bmatrix}_{0}^{NH} + C - O + C_{3}H_{6} - O + C_{3}H_{6}$$

mit p im Mittel = 28,4 zusammengesetzt.
009825/1908

Beispiel 3

200 g (0,1 Grammäquivalent) eines isocyanatmodifizierten Carbamidsäursesters, wie er vorangehend unter 3) beschrieben ist, mischt man mit 32,5 g (0,1 Mol) α -(n-Butylamino)-benzyltriäthoxysilan und rührt das Gemisch bei Raumtemperatur zunächst eine Stunde lang bei Atmosphärendruck, dann bei 0,5 Torr eine weitere Stunde lang zur Entgasung. Es verbleibt ein klares, dünnflüssiges, hellgelbes Öl von einer Zusammensetzung entsprechend der Formel

mit r im Mittel = 11,6 und s im Mittel = 59,8.

Beispiel 4

253 g (0,2 Grammäquivalent) eines isocyanatmodifizierten Carbamidsäureesters, wie er vorangehend unter 4) beschrieben ist, mischt man mit 43 g (0,2 Mol) N-Cyclohexyl-(aminomethyl)-dimethyläthoxysilan und rührt das Gemisch 3 Stunden lang, wobei die Temperatur anfänglich auf ungefähr 40°C ansteigt. Danach entgast man das Reaktionsprodukt durch Druckminderung auf 0,1 bis 0,5 Torr eine Stunde lang bei Raumtemperatur. Es verbleibt ein klares, hellgelbes öl von einer Zusammensetzung entsprechend der 009825/1908

mit t im Mittel = 53 und v im Mittel = 7,5.

Beispiel 5

()

27,9 g (0,1 Grammäquivalent) cinos isosyanatmodifiziortem Corbamidaturoesters der Formel

gibt man allmählich und unter Eiskühlung zu 32,5 g (0,1 Hol)

«-(Butylomino)-benzyltriäthonyoilan, vorrührt dos Goologh olass
halbe Stunde long und erhält so oine klore, viekece, 2006 2006 2006lose Plüssigkeit von einer in vocentlichen der Persol

entsprechenden Zusammensetzung.

Le A 11 911

Patentansprüche

1. Silylsubstituierte Harnstoffderivate der Formel

worin an jeder Stelle einer Molekel unabhängig voneinander

- R ein Alkyl- oder Cycloalkylrest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder ein Phenylrest,
- R' ein gegebenenfalls halogen- oder cyansubstituierter Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen,
- R" ein Wasserstoffatom oder ein Methyl- oder Phenylrest,
- R" ein Wasserstoffatom oder ein gegebenenfalls halogen- oder cyansubstituierter Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen,
- Q' ein Alkylenrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, ein Cycloalkylen-, Arylalkylen-, Arylen- oder Alkylarylenrest mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen oder ein vom Diphenylmethan durch Entzug von zwei Wasserstoffatomen abgeleiteter Arylenrest.
- Q ein ein- bis sechswertiger gesättigter aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen,
- a = 0, 1, 2 oder 3,
- n = 2, 3 oder 4,
- b = null oder eine der ganzen Zahlen von 1 bis 200,
- c = Wertigkeitszahl von Q.
- 2. Verfahren zur Herstellung von silylsubstituierten Harnstoffderivaten nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man ein

_ 14 -

Aminoalkylsilanderivat der Formel

mit einem isocyanatmodifizierten Carbamidsäureester der Formel

$$\begin{bmatrix} OCN-Q'-NH-C-O-\left(-C_nH_{2n}-O\right)_{\overline{b}} \\ O \end{bmatrix}_{\mathbf{c}} Q_{\mathbf{s}}$$

bei einer Temperatur zwischen -20 und 150°C, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt.

THIS PAGE BLANK (USPIC,

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTC